This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS

 TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

NL 6600012 1343.008us1

1/9/2

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv. 000521517 WPI Acc No: 1966-22072F/196800

Amoebicidal and trypanocidal alpha alpha alpha-trihalogeno-beta beta-b - is-p-tert aminoalkoxyphenylethanes

Patent Assignee: CIBA (CIBA)

Number of Countries: 008 Number of Patents: 010

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week
ZA 6506779	Α			190	5800 B	
AU 6568452	2 A			19	6801	
BE 674688	Α			196	801	
CA 791725	Α			196	801	
FR 1481952	Α			196	5801	
FR 5289	M			1968	301	
FR 5290	M			1968	301	
JP 67025071	В			196	801	
NL 6600012	Α			196	5801	
US 3455918	Α			196	5801	

Priority Applications (No Type Date): CH 6558 A 19650104

Abstract (Basic): ZA 6506779 A

(A) Cpds. (I):- I) RO-Ph-CR5H-Ph-OR1

where R5 = trihalogenomethyl pref. CCl3

Ph = p-phenylene opt. substd. pref. by halogen ortho to the oxygen or by alkyl or alkoxy; R and R1 = tert-aminoalkyl pref. contg. a 2-5C linear or branched alkylene and either dialkylamino or N-contg. heterocycles as the tert-amino groups.

or R1 = H.

- (B) Acid addn. salts of (I).
- (C) Pharm. compns. contg. (I).

Cpds. of formula (II) where n=2 or 3; Hal'=Cl or Br; R1-R4=lower alkyl or R1 + R4 with the N form a heterocycle opt. substd. by a hetero atom (e.g. by N, O or S).

Particularly preferred (II; n=2, Hal'3=Cl, R1-R4 =C2H5) (III).

Also corresp. compds. where the gp. -(CH2)n-NR3R4 is replaced by H.

Amoebicidal and trypanocidal agents.

Treatment of arterio- and atherosclerosis.

Chemical intermediates.

Title Terms: AMOEBA; TRYPANOSOME; ALPHA; ALPHA; ALPHA; BETA; BETA; P; TERT

Derwent Class: B00 File Segment: CPI

OCTROOIRAAD



NEDERLAND

Ter inzage gelegde

Octrooiaanvrage No. 6 6 0 0 0 1 2

Klasse 124 bg 5 g (124 hb 10 a ; 30 h 2).

Int. Cl. C 07 c (C 07 d; A 61 k 3/00).

Indieningsdatum: 3 januari 1966, Datum van ter inzagelegging: 5 juli 1966. . 24 uur.

De hierna volgende tekst is een afdruk van de beschrijving met conclusie(s) en tekening(en), zoals deze op bovengenoemde datum werden ingediend.

Aanvrager: Ciba Limited, te Bazel, Zwitserland.

(Dr. J. G. Frielink c.s.).

Gemachtigde: Nederlandsch Octrooibureau (Ir. N. Rusting o.s.)
Zwarteweg 5. 's-Gravenhage.

Ingeroepen recht van voorrang: 4.1.'65 (No. 58/65) en 11.10.'65 (No. 13991/65) en 30.11.'65 (No. 16490/65) (Zwitserland).

Korte aanduiding: Werkwijze ter bereiding van nieuwe basische ethers.

De uitvinding heeft betrekking op de bereiding van α.α.α.-trihalogeen β.β-bis (p-t-aminoalkoxyfenyl)ethanen met de algemene formule volgens fig. 1, waarin R⁵ een trihalogeenmethylrest, de symbolen Ph p-fenyleenresten en R en R' t-aminoalkylresten voorstellen.

In de nieuwe verbindingen zijn de fenyleenresten Ph hetzij ongesubstitueerd hetzij in het bezit van substituenten, zoals kleine alkoxy- of kleine alkylresten of in de eerste plaats halogeenatomen. De ze substituenten staan bij voorkeur op o-plaats ten opzichte van de tertiaire aminoalkoxygroep.

De alkyleenresten, die in de t-eminoalkoxygroepen RO respectievelijk R'O de tertiaire aminogroepen met de zuurstofatomen verbinden, zijn bij voorkeur lin air f vertakt, kleine alkyle nresten met 2-5 koolstofatomen, zoals ethyleen-, lineaire of vertakte propyl en-, butyl en- of pentyl enresten.

6600012

5

D halog enatomen aan d thyl enrest, die d beide f nylresten verbindt, zijn fluor-, maar bij voorkeur broomatomen of in de eerste plaats chlooratomen.

Als substituenten van de t-aminogroep komen in de eerste plaats kleine koolwaterstofresten in aanmerking, die ook door heteroatomen, zwavel of stikstof, kunnen zijn onderbroken en eventueel met de alkyleenrest kunnen zijn verbonden. Als kleine koolwaterstofresten kunnen in de eerste plaats worden genoemd: kleine alkyl- of alkenylresten, zoals methyl-, ethyl-, propyl-, isopropyl-, lineaire of vertakte, op willekeurige plaats verbonden butyl-, pentyl-, allyl- of methallylresten, alkyleenresten, zoals bijvoorbeeld butyleen-1.4-, pentyleen-1.5-, 1.5-dimethyl- pentyleen-1.5-, hexyleen-1.6- of hexyleen-1.5-resten of oxa-alkyleen-, aza-alkyleen- of thia-alkyleenresten, zoals 3-oxapentyleen-1.5-, 3-azapentyleen-1.5-, 3-thiapentyleen-1.5-, 3-azahexyleen-1.6-, 1.5-dimethyl 3-azapentyleen-1.5-, 3-methyl 3-azapentyleen-1.5- of 3-hydroxyethyl 3-azapentyleen-1.5-resten.

T-aminoalkożyresten, waarbij een substituent van de t-aminogroep met de alkyleenrest, die de aminogroep met de oxygroep verbindt, is verbonden, zijn bijvoorbeeld N-alkylpyrrolidinyl-2- of -3-alkoxyresten of N-alkylpiperidyl-2- of 3-alkoxyresten.

De tertiaire aminogroep is in de cerste plaats een dialkylaminogroep, zoals dimethylamino-, diethylamino-, dipropylamino-, N-methyl N-ethylaminogroep, een pyrrolidino-, piperidino-, morfolino-of thiamorfolinogroep, zoals pyrrolidino-, piperidino-, morfolino-, piperazino- of N-methyl-piperazinogroep.

De nieuwe verbindingen bezitten waardevolle farmacologische eigenschappen. Zo bezitten ze een werkzaamheid op het gehalte aan cholesterine. Ze veroorzaken bijvoorbeeld bij de dierproef, bijvoorbeeld bij ratten, een verandering van de bloedcholesterinespiegel en kunnen dus voor het behandelens bij arteriosclerose, atherosclerose en dergelijke ziekten worden toegepast. Ze vertonen voorts een antiparasitaire werkzaamheid. Zo bezitten ze een amoebicide werkzaamheid, zoals in de dierproef, bijvoorbeeld bij hamsters en ratten blijkt, en een trypanocid werkzaamheid, zoals in d dierproef, bijvoorbeeld bij de muis blijkt. Ze kunn n dus als amoehicide n trypanocide middelen worden to gepast. Ze zijn echter ook als tussenproducten voor h t bereiden van geneesmiddel n waardevol.

6600012

5

10

15

20

25

30

In h t bijzond r op de voorgrond te plaatsen zijn d verbindingn met de algemene formule volgens fig. 2, waarin n 2 of 3, Hal' een
chloor- of broomatoom en \mathbb{R}^1 tot \mathbb{R}^4 kleine alkylresten voorstellen of \mathbb{R}^1 en \mathbb{R}^2 en \mathbb{R}^3 en \mathbb{R}^4 telkens tezamen met het stikstofatoom een alkyleeniminoring vormen, die ook door heteroatomen, zoals hierboven beschreven, kan zijn onderbroken. Een bijzonder gunstige werkzaamheid
vertoont het $\alpha.\alpha.\alpha$ -trichloor $\beta.\beta$ -bis[p-(β -diethylamino-ethoxy)fenyl]
ethaan, dat bijvoorbeeld in de vorm van het dihydrochloride ervan
bij de hamster en bij de rat bij orale toefiening in doses van 10 tot
60 mg/kg een duidelijke amoebicide werkzaamheid en bij de muis bij
orale toediening in doses van 100 mg/kg een duidelijke trypanocide
werkzaamheid hezit.

5-

10

15

20 ...

25

30

35

De nieuwe verbindingen worden op op zichzelf bekende wijze bereid. Bij voorkeur gaat men zô te werk, dat men verbindingen met de
algemene formule volgens fig. 3, waarin R⁵ en Ph de aangegeven betekenissen bezitten, bij voorkeur in de vorm van een metaalzout, zoals
bijvoorbeeld van een alkalimetaalzout, of bij aanwezigheid van dergelijke zouten vormende condensatkiemiddelen met een reactieve ester
van een t-aminoalkanol omzet. Reactieve esters zijn bijvoorbeeld die
met sterke anorganische of organische zuren, bij voorkeur van halogeenwaterstofzuren, zoals chloor-, broom- of joodwaterstofzuur, of van
arylsulfonzuren, zoals benzeen- of tolueensulfonzuur.

De genoemde omzettingen worden op op zichzelf bekende wijze, bij aan- of afwezigheid van verdunnings- en/of condensatiemiddelenm, bij lage, gewone of verhoogde temperatuur, in een open of in een gesloten vat onder druk uitgevoerd.

Afhankelijk van de wijze van werken verkrijgt men de nieuwe verbindingen in de vorm van de vrije basen of in de weneens in de uitvinding inbegrepen vorm van hun zouten. De zouten van de uiteindelijk verkregen stoffen kunnen op op zichzelf bekende wijze, bijvoorbeeld met alkaliën of ionenuitwisselaars in de vrije basen worden omgezet. Van de laatstgenoemden kunnen door omzetten met organische of anorganische zuren, in het bijzonder die, welke voor het vormen van therapeutische toepasbare zouten geschikt zijn, zouten worden verkregen. Als dergelijke zout n'hunnen worden genoemd: halogeenwaterstofzuren, zwavelzuren, fosforzuren, salpeterzuur, rhodaanwaterstofzuur, azijnzuur, propionzuur, omaalzuur, malonzuur, wijnzuur, barnsteenzuur, 600012

appelzuur, methaansulfonzuur, thaansulfonzuur, hydroxyethaansulfonzuur, benzeen- of tolue nsulfonzuur, of van andere therapeutisch toepasbare zuren.

Deze of andere zouten van de nieuwe verbindingen, zoals bijvoorbeeld de picraten, kunnen ook voor het zuiveren van de verkregen vrije basen dienen, doordat men de vrije basen in zouten omzet, deze afscheidt en uit de zouten weer de basen vrijmaakt. Tengevolge van de nauwe relatie tussen de neiuwe verbindingen in vrije vorm en in de vorm van hun zouten, worden in het voorafgaande en het navolgende onder de vrije basen eventueel ook de overeenkomstige zouten verstaan.

De uitgangsstoffen zijn bekend of kunnen volgens op zichzelf bekende methoden worden verkregen.

De uitvinding heeft ook betrekking op die uitvoeringsvormen van de werkwijzen, volgens welke men van een op een of andere trap van de werkwijze als tussenproduct verkrijgbare verbinding uitgaat en de ontbrekende trappen van de werkwijze uitvoert, of waarbij men de uitgangsstoffen onder de reactie-omstandigheden vormt. Zo kan men bijvoorbeeld van overeenkomstige $\alpha.\alpha.\alpha$ -trihalogeen β +(p-t-aminoalkoxyfenyl) β -(phydroxyfenyl)ethanen uitgaan en deze bijvoorbeeld op de hierboven aangegeven wijze met een reactieve ester van een t-aminoalkanol omzetten. Op deze wijze kan men bijvoorbeeld verbindingen verkrijgen, waarin de beide tertiaire aminogroepen niet identiek zijn.

De neiuwe verbindingen kunnen als geneesmiddelen, bijvoorbeeld in de vorm van farmaceutische preparaten, worden toegepast, die deze in vrije worm of in de worm van hun zouten gemengd met een voor de enterale of parenterale toediening geschikt farmaceutisch organisch of anorganisch, vast of vloeibaar dragermateriaal bevatten. Voor het vorm n ervan komen die stoffen in aanmerking, welke met de nieuwe verbindingen niet worden omgezet, zoals bijvoorbeeld water, gelatines, melksuiker, zetmeel, magnesiumstearaat, talk, plantaardige oliën, benzylalcoholen, rubber, polyalkyleenglycolen, vaselines of andere bekende dragers voor geneesmiddelen. De farmaceutische preparaten kunnen bijyoorbeeld als tabletten, dragées, of in vloeibare vorm als oplossingen, suspensies of emulsies aanwezig zijn. Eventueel zijn ze gesteriliseerd en/of bevatten ze hulpstoffen, zoals conserverings-, stabiliserings-, bevochtigings-, of emulge rmiddel n, z ut n voor het verand ren van de osm tische druk, buff rs en/of hulpoplosmiddel n. Ze kunnen

5

10

15

20

25

30

ook nog andere th rapeutisch waardevolle stoffen bevatten. De preparaten worden volgens gebruikelijke methoden verkr gen.

Voorbeeld I:

Van natrium worden 2,3 g in 60 ml absoluut ethanol opgelost en 15,9 g $\alpha.\alpha.\alpha$ -trichloor $\beta*\beta$ -bis(p-hydroxyfenyl)ethaan worden toegevoegd. Men voegt nu druppelsgewijze 13,6 g β -diëthyl amino-ethylchloride, opgelost in 100 ml benzeen, toe en verhit 5 uren onder terug-vloeikoeling. Men koelt, lost de verkregen suspensie met weinig water op, stelt de oplossing met 2-n natriumhydroxyde-oplossing alkalisch en extraheert met overmaat chloroform. Het organisch extract wordt driemaal met telkens 50 ml van een 2-n natriumhydroxyde-oplossing en vervolgens tweemaal met een verzadigde waterige keukenzoutoplossing gewassen, boven natriumsulfaat gedroogd en ingedampt. Het aldus verkregen $\alpha.\alpha.\alpha$ -trichloor $\beta.\beta$ -bis[p-(β -diëthylamino-ethoxy)fe-nyl]ethaan met de formule volgens fig.4 wordt op gebruikelijke wijze in het dihydrochloride omgezet, dat na tweemaal herkristalliseren uit ethanol bij 168-170°C smelt.

Voorbeeld II:

5

10

15

20

25

30

Van natrium worden 2,3 g in 100 ml absoluut ethanol opgelost en 15,8 g α.α.α-trichloor β.β-bis(p-hydroxyfenyl)ethaan worden toegevoegd. Bij 10°C worden 12,15 g /-dimethylaminopropylchloride, in 100 ml benzeen opgelost, druppelsgewijze toegevoegd, 5 uren onder terugvloeikoeling verhit; men laat gedurende een nacht staan. Het reactiemengsel wordt afgefiltreerd en het filtraat wordt ingedampt. Het residu wordt in water opgenomen, met 2-n natronloog alkalisch gesteld en met benzeen uitgeschud. De benzeenextracten worden eenmaal met water gewassen, gedroogd en ingedampt. Het donkere olieachtige residu wordt in 220 ml benzeen op 100 g aluminiumoxyde (basisch activiteit II)gefiltreerd. Het eluaat wordt ingedampt en het aldus verkregen produkt wordt op gebruikelijke wijze in het dihydrochloride omgezet. Na herkridtalliseren uit water/ethanol/aceton verkrijgt men het α.α.α-trichloor β.β-bis[p-(/-dimethylaminopropoxy)fenyl]ethaandihydrochloride met de formule volgens fig.5 met smp. 237-239°C (ontleding). De stof is hygroscopisch:

35 Voorbeeld III:

Bij en oplossing van 5,53 g natrium in 200 ml absoluut thanol 65 0 0 0 1 2

worden 15,9 g α . α . α -trichloor β . β -bis(p-hydroxyf nyl)-ethaan toegevoegd. Men roert 30 minuten, voegt vervolgens 22,4 g β-morfolino-ethylchloride-hydrochloride en 200 ml absoluut benzeen toe en roert nog eens 30 minuten. Vervolgens verhit men 5 uren onder terugvloeikoe-5 ling. Het mengsel wordt in vacuo verdampt en het residu wordt met 400 ml 1-n natronloog gemengd. Men extraheert deze oplossing 3-maal met telkens 200 ml chloroform. Het chloroformextract wordt 2-maal met telkens 200 ml water gewassen, boven natriumsulfaat gedroogd en ingedampt. Het aldus verkregen produkt wordt in 50 ml benzeen en 40 10 ml petroleumether opgelost en op 275 g aluminiumoxyde (basisch, activiteitstrap II) gechromatografeerd. Een eerste fractie, verkregen door elueren met 100 ml benzeen/petroleumether 1 : 1, wordt weggeworpen. De andere door elueren met 700 ml benzeen/petroleumether 1: 1,550 ml petroleumether/benzeen 1: 3,900 ml benzeen en 300 ml 15 benzeen/chloroform l : l verkregen fracties worden ingedampt en verenigd. Na enkele malen herkristalliseren van het residu uit absoluut ethanol verkrijgt men het $\alpha.\alpha.\alpha$ -trichloor $\beta.\beta$ -bis[p-(β -morfolinoethoxy)fenyl]ethaan met de formule volgens fig.6 in de vorm van kleurloze kristallen met smp.91-93°C (onder ontleding).

Voorbeeld IV: 20

Bij een oplossing van 8,3 g natrium in 200 ml absoluut ethanol worden 15,9 g α . α . α -trichloor β . β -bis(p-hydroxyfenyl)ethaan gevoegd. Men roert 30 minuten, woegt vervolgens 28,26 g N-methyl N'-(β-chloorethyl)piperazine-dihydrochloride toe en roert nog eens 30 minuten. 25 Verwelgens verhit men 5 uren onder terugvloeikoeling. Het mengsel wordt in vacuo ingedampt en het residu wordt met 400 ml l-n natronloog gemengd. Men extraheert deze oplossing 3-maal met telkens 200 ml chloroform. Het chloroformextract wordt tweemaal met telkens 200 ml water gewassen, boven natriumsulfaat gedroogd en ingedampt. Het 30 aldus verkregen produkt wordt in 150 ml benzeen en 100 ml petroleumether opgelost en op 275 g aluminiumoxyde (basisch, activiteitstrap II)gechromatografeerd. Een eerste fractie, verkregen door elueren m t 200 ml petroleum ther/benze n 1:1, wordt weggeworpen. De andere door elu ren m t 600 ml p trol umether/benz en 1:1,600 ml benzeen en 600 ml benzeen/chloroform 1:1, verkregen fracties word n ingedampt en ver nigd. H t r sidu wordt in weinig absoluut ethanol opgelost n met 5.75 n ethanolisch zoutzuur aang zuurd en tot kristalliseren gebracht. Men verkrijgt aldus het α.α.α-trichlo r β.β-bis[p-(β-N'-methylpiperazine-ethoxy)fenyl]ethaan-tetrahydrochloride met de formule volgens fig.7, dat na herkristalliseren uit methanol bij 172-174°C (onder ontleding) smelt.

Voorbeeld V:

Tabletten, die 500 mg $\alpha.\alpha.\alpha$ -trichloor $\beta.\beta$ -bis[p-(β -diëthylamino-ethoxy)fenyl]ethaan-dihydrochloride bevatten, kunnen bijvoorbeeld in de volgende samenstelling worden bereid:

10		per tablet
	α.α.α-trichloor β.β-bis[p-(β- diethylaminoethoxy)fenyl]- ethaan-dihydrochloride	500 mg
	Tarwemeel .	70 mg
15	melksuiker	27 mg
	colloïdaal kiezelzuur	. 30 mg
	marantazetmeel	40 mg
	talk	30 mg
	magnesiumstearaat	3 mg
20		700 mg

Bereiding:

25

30

α.α.α-Trichloor β.β-bis[p-(β-diëthylamino-ethoxy)fenyl]ethaandihydrochloride wordt met een deel van het tarwemeel, met melksuiker
en colloïdaal kiezelzuur gemengd en het mengsel wordt door een zeef
gedreven. Het overgebleven tarwemeel wordt met de 5-voudige hoeveelheid water op het waterbad verstijfseld en het poedermengsel wordt
met dit stijfsel aangekneed, tot een zwak plastische massa is verkregen. De plastische massa wordt door een zeef met een maaswijdte
van ongeveer 3 mm gedrukt, gedroogd en het droge granulaat wordt
nog eens door een zeef gedreven. Daarna worden marantazetmeel, talk
en magnesiumstearaat erbij gemengd en het verkregen mengsel wordt
tot tabletten met een gewicht van 700 mg geperst.

CONCLUSIES.

1. W rkwijz ter b reiding van nieuw basisch eth rs, m t
h t k n m e r k, dat men α.α.α-trihaloge n β.β-bis(p-t-amino-

alkoxyfenyl) than n m t d alg mene formule \mathbb{R}^5

RO - Ph - CH - Ph - OR'

waarin R⁵ een trihalogeenmethylrest, de symbolen Ph p-fenyleenresten en R en R' t-aminoalkylresten voorstellen, of de zouten ervan op op zichzelf bekende wijze bereidt.

2. Werkwijze volgens conclusie 1, m e t h e t k e n m e r k, dat men een verbinding met de algemene formule

R5

HO - Ph - CH - Ph - OH

wearin R⁵ en Ph de aangegeven betekenissen bezitten, met een reactieve ester van een t-aminoalkanol omzet en, indien gewenst, verkregen basen in hun zouten of verkregen zouten in de vrije basen omzet.

3. Werkwijze volgens de conclusies 1 en 2, m e t h e t k e nm e r k, dat men de verbinding met de algemene formule

R^D

HO - Ph - CH - Ph - OH

in de vorm van een metaalzout toepast.

4. Werkwijze volgens conclusie 3, m e t h e t k e n m e r k, dat men de verbinding met de algemene formule

R

HO - Ph - CH - Ph -OH

in de worm wan een alkalimetaalzout toepast.

- 5. Werkwijze volgens de conclusies l en 2, m e t h e t k e nm e r k, dat men het omzetten bij asnwezigheid van een basisch condensatiemiddel uitvoert.
 - 6. Werkwijze volgens conclusie 5, m e t h e t k e n m e r k, dat men het omzetten bij aanwezigheid van metaalzouten vormende condensatiemiddelen uitvoert.
 - 7. Werkwijze volgens een van de conclusies 1 tot 6, m e t h e t k e n m e r k, dat men van een als tussenprodukt op een of and r trap van de werkwijze verkrijgbar verbinding uitgaat en d ontbrekend trapp n van de werkwijze uitvoert, n/of dat men en uitgangsstof onder de reactie-omstandighed n vormt f in de vorm van

6600012

10

15

20

25

. 30

het zout ervan to past.

... 5

10

20

25

30

8. Werkwijze volgens conclusie 7, m e t h e t k e n m e r k, dat men $\alpha.\alpha.\alpha$ -trihalogeen β -(p-t-aminoalkoxyfenyl) β -(p-hydroxyfenyl) ethanen met de algemene formule

R⁵

RO - Ph - CH - Ph - OH

waarin R, Ph en R⁵ de onder conclusie l aangegeven betekenis bezitten, met een reactieve ester van een t-aminoalkanol omzet.

- 9. Werkwijze volgens één van de conclusies 1 tot 8, m e t h e t k e n m e r k, dat men voor de bereiding van verbindingen, waarin R⁵ de α.α.α-trichloormethyl- of α.α.α-tribroommethylrest voorstelt, geschikte uitgangsstoffen toepast.
- 10. Werkwijze volgens één van de conclusies 1 tot 9, m e t h e t k e n m e r k, dat men voor de bereiding van verbindingen, waarin de alkyleenresten, die de t-aminogroep en het etherzuurstofatoom verbinden, lineaire of vertakte kleine alkyleenresten met 2-5 koolstofatomen voorstellen en waarin de fenyleenresten Ph ongesubstitueerd zijn of alkoxygroepen, alkylgroepen of halogeenatomen bevatten, geschikte uitgangsstoffen toepast.
- 11. Werkwijze volgens één van de conclusies 1 tot 9, m e t h e t k e n m e r k, dat men voor de bereiding van verbindingen, waarin de alkyleenresten, die de t-aminogroep en het etherzuurstof-atoom verbinden, lineaire of vertakte alkyleenresten met 2-5 koolstofatomen voorstellen en waarin de fenyleenresten Ph ongesubstitueerd zijn of halogeenatomen bevatten, geschikte uitgangsstoffen toepast.
- 12. Werkwijze volgens één van de conclusies 1 tot 11, m e t h e t k e n m e r k, dat men voor de bereiding van verbindingen met de formule:

waarin n 2 f 3. Hal' en chloor- of broomatoom enR¹ tot R⁴ alkylresten voorstellen of R¹ en R² en R³ en R⁴ telkens tezamen met h t
stikstofatoom een alkyleeniminoring vormen, die ook door een zuurstof-, stikstof- of zwavelatoom kan zijn onderbroken, geschikte uit5 gangsstoffen toepast.

13. Werkwijze volgens de conclusies l = 12, m e t h e t k e n=.
m e r k, dat men de nieuwe verbindingen in vrije vorm bereidt.

14. Werkwijze volgens de conclusies 1-12, m e t h e t k e nm e r k, dat men de nieuwe verbindingen in de vorm van hun zouten 10 bereidt.

15. Werkwijze ter bereiding van farmaceutische preparaten, met het kenmerk, dat men daarin als therapeutisch actiev stof één of meer van de volgens de conclusies l = 14 verkrijgbare verbindingen opneemt.

15 16. Gevormde farmaceutische preparaten, zoals tabletten, capsules, pillen en dergelijke bereid volgens conclusie 15.

Fig.J.

Fiq.6.

Fig.7.